ANSWER 1 OF 1 WPIDS COPYRIGHT 1999 DERWENT INFORMATION LTD

ACCESSION NUMBER: 1987-267070 [38] WPIDS

DOC. NO. CPI: C1987-113214

TITLE: Stability enhanced modified interleukin-2 - comprises

bound matter with amide gp. between amino gp. of interleukin-2 and carboxyl gp. of ethylene glycol.

DERWENT CLASS: A96 B04

PATENT ASSIGNEE(S): (AJIN) AJINOMOTO KK

COUNTRY COUNT:

PATENT INFORMATION:

APPLICATION DETAILS:

PATENT NO K	KIND	APPLICATION	DATE
JP 62185029	A ·	JP 1986-25242	19860207

PRIORITY APPLN. INFO: JP 1986-25242 19860207

AN 1987-267070 [38] WPIDS

AB JP 62185029 A UPAB: 19930922

A modified interleukin-2 comprises a bound matter which keeps an interleukin-2 activity and has an amide bond between an amino gp. of interleukin-2 and a carboxyl gp. of a polyethylene glycol whose terminal hydroxymethyl gp. is oxidised to a carboxyl gp. or a bound matter in which an amino gp. of interleukin-2 is bound to a terminal reactive gp. of a polyethylene glycol whose terminal hydroxymethyl gp. is oxidised or not oxidised through a crosslinking agent. The polyethylene glycol has pref. mol.wt. of 5 x 10 power (2) to 4 x 10 power (4). The coupling method is effected by converting a carboxyl gp. of the polymer to an active ester with a carboxyl gp. activating agent followed by the reaction of this ester with an amino gp. of interleukin-2. Introduction of a carboxyl gp. to polyethylene glycol is effected by oxidising a terminal hydroxyl gp. to form a carboxymethylether or the esterification with a dicarboxylic acid anhydride. The reaction is effected by dissolving interleukin-2 (concn. = 0.01-1 pref. 0.05-0.5%) in a buffer (pH = 6-10 pref. 6.5-8.5) and reacting 1 mol of interleukin-2 with 0.5-20 pref. 1-5 mol of the activated polymer. USE/ADVANTAGE - The modified interleukin-2 enhances the stability in a human body while keeping the activity.

⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62-185029

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和62年(1987)8月13日

A 61 K 37/04 // C 08 G 65/32

NQJ

7138-4C 8016-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

69発明の名称

修飾インターロイキンー2

②特 願 昭61-25242

20出 願 昭61(1986)2月7日

川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央研究所内 明者 辻 出 志 ②発 松 沢 雅 川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央研究所内 ②発 明 者 淑 岡 川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央研究所内 ⑫発 明 者 椎 尾 味の素株式会社中央研究所内 ②発 眀 者 上 村 晃 川崎市川崎区鈴木町1-1 川崎市川崎区鈴木町1-1 岩 味の素株式会社中央研究所内 下 雄 明 者 73発 味の素株式会社中央研究所内 川崎市川崎区鈴木町1-1 ⑫発 明 者 福 原 健 東京都中央区京橋1丁目5番8号 味の素株式会社 頭 の出

•

1.発明の名称

修飾インターロイキン・2

2. 特許請求の範囲

- (1) インターロイキン・2 活性を保持していて、インターロイキン・2 のアミノ基と末端のヒドロキシメテル基がカルポキシル基に酸化されているポリエテレングリコールのカルポキシル基との間のアミド結合による結合体又はポリエテレングリコールの末端のヒドロキシルメテル基が酸化され又は酸化されていないポリエテレングリコールの末端反応基とインターロイキン・2 のアミノ基がインターロイキン・2。
- (2) ポリエチレングリコールの分子量が 5×10² から 4 × 10⁴ の範囲のものである特許請求の範囲 第一項記載の修飾ヒトインターロイキン - 2。

3. 発明の詳細な説男

(産業上の利用分野)

との発明は、答飾インターロイキン - 2(IL-2)

に関し、より詳しくは生体内にて安定性の高い修飾 I L - 2 に関する。

(従来の技術)

IL-2は、レクチン又は抗原で活性化された T細胞によって生成され、リンパ球の活性性を調節 し、抗原特異的エフェクター下リンパ球のインロ である。IL-2は又胸腺細胞の分裂を促進しりる可容性蛋白に である。IL-2は又胸腺細胞の分裂を促進しし、 細胞毒性を有するTリンパ球を活性化する物質を 知られている。そとで、とのリンパ球動物物では、 液性及でかれている。IL-2の大型の 類性を正常に戻すのに有用である。IL-2の 類を正常に戻すのに有用である。IL-2の の免疫疾患、免疫不全等に対する治療に有用で ある。

I L - 2 に限らず、この様な蛋白性因子を治様の目的で用いる場合、その体内での安定性がしばしば関連となる。その主たる要因としては、

- 1) 体内のプロテアーせによる分解
- 2) 腎臓の糸球体を介する排除

3) 抗原抗体反応による異物排除

等が考えられる。宿主由来の蛋白性因子を用いる 場合、抗原性は示さないので、1)及び2)が主とな るが、特に2)は、蛋白性因子の分子量に依存する 為に、分子量の小さいものでは、特に致命的に働 く。実際に、遺伝子組み換え広によってつくられ たりコンピイントヒトIL-2を人に投与した場 合の血中半波期は 6.9分と報告されており(M.T actse etal.J.I. 1 3 5 2865-2875(1985)), 投与後、急遽に血中から消失するものと考えられ る。このような場合、本来、機的部位に完分な量 が存在すれば効果が期待されるようなものでも、 充分を効果を発揮したいことや、効果を発揮する **為に、大量の投与を必要とすることが予想される。** そこで、何らかの方法で蛋白性因子の血中内の安 定性を増大させることが出来ればより有効に、そ の効果を発揮させたり大量役与による操作用を減 少させることが可能である。

蛋白性因子の安定性を増大させる方法の1つと して、非免役原性の水格性高分子を蛋白性因子に

(問題を解決する為の手段)

発明者はIL-2活性が維持され、かつ体内における安定性が増大する修飾IL-2を開発すべく鋭意検討した結果、インターロイキン-2のアミ活性を保持していて、インターロイキン-2のアミルとは水池のヒドロキシルがはかいないでは、ボリエナレングリコールの水淵のヒドロキシルメチル
が酸化されていないなりエチレルが成化されていないなりエチレルが成化されているポリエチレルが成れ

結合させる方法が知られている。この方法は、强 白性因子の分子装面を水群性高分子で援うことに より、プロテアーセによる被分解性を低下させる。 蛋白性因子の分子量を増大させることにより、腎 皺の糸球体からの排除を防ぐ、または抗原性のあ る蛋白性因子の場合、抗原部位を援うことにより 抗原性を軽減するものである。

(発明が解決しようとする問題点)

強白性因子と非免疫原性水溶性高分子との結合体は、いくつかの酵業やインシュリンなどで、その有用性が証明されている(例えば F.F.Davis ら特開昭 50-42087)が、その際に近日性因子が本来の生理活性を有するように結合させることが本来の生理活性を有するように結合させるに性を発現するためには、その場合のよのである。近代が明かれている。のであるのであり、困難が予想される。近ばれるのであり、困難が予想される。近ばれ

ングルコールの末端反応基とインターロイキン-2のアミノ基が架構剤を介して結合されている結合体である修飾インターロイキン-2を見い出した。

ポリエテレンクリコールは分子量が 5 × 1 0² から 4 × 1 0⁴ の範囲のものが特に有効であることが証明された。この意味におけるポリエテレングリコールは、そのモノアルキルエーテルや、カルポキンメテルエーテル等の誘導体も含んでいる。また末端ヒドロキシルメテル基の一方又は両方がカルポニル又はカルポキシル基に酸化されたものも含まれる。

カップリング方法はヒトインターロイキン・2の 生理活性を消失させない方法を選ばねばならない が、ヒトインターロイキン・2のアミノ基と、重 合体を共有結合させる方法が有効であることがが 明された。その方法の1つとしては、重合体のカ ルポキシル基活性化剤によって活性エステルとし、 はれなヒトインターロイキン・2のアミノ基と反 応させ、アミド結合を生じさせる方法がある。 この場合、 重合体にカルボキシル基が存在しない場合には、 あらかじめ導入することによって可能である。例えば、ポリエチレングリコールの場合、 末端水酸基を酸化して、 カルボキシメチルエステルとする方法や、 ジカルボンル 機無水物との 方法が 挙げられる。

反応に扱しては、pH 6~1 0 好ましくはpH 6.5~8.5 になるように関奨した緩衝液に I L - 2 を 0.0 1~1 多好ましくは 0.0 5~0.5 多 の優度で 溶解した後活性化した重合体を I L - 2 1 モルに 対し、 0.5~2 0 倍モル、 好ましくは 1~5 倍モルを反応せしめる。この際、 I L - 2 の優度と添加する直合体のモル比を変化させることにより修飾 I L - 2 の分子量をコントロールすることが可能である。

もう1つの方法は架構剤を介する方法であり、 この場合の架構剤としては塩化シアヌルファ化シアヌル等があげられる。この場合の反応は、 並合

生成したシンクロヘキシル尿素を識別し、濃液にフェチルエーテル 6 0 0 配を加え、生成したサクンイミジル時導体の結晶を濾過し、エーテルで洗浄後乾燥して活性化勝導体の白色結晶 3.6 g を 役を換して活性化勝導体の白色結晶 3.6 g を 役た。

【 L - 2 活性は CTLL 細胞を用いた 3H - チミジン

体をあらかじめカップリング剤と反応させることによって得られる活性化度合体を、「L‐2のアミノ蕃と反応させることにより目的は達成される。この様にして製造した毎節「L‐2は単一分子ではなく、重合体の「L‐21分子あたりの結合数の異なるもの及び、食合体によって2個以上の

数の異なるもの及び、重合体によって 2 例以上の I L - 2 が架橋化されたものも含まれるが必要に 応じて通常の蛋白質の精製に用いられる方法によって精製して用いることが出来る。

なお、本発明の製造原料であるヒトIL-2としてはヒト細胞由来のIL-2、遺伝子工学的手法によって微生物、動物細胞から得られたヒトIL-2等、製造方法に制限はない。また、遺伝子工学的手法により一部のアミノ酸量換を行なったもの、及び、N末端側、C末端側にアミノ酸残蓄を付加ないし欠損したもの等、本来のヒトIL-2を基本的な分子骨格とするものも含まれる。

以下実施例により、本発明を詳細に説明する。 実施例1

毎開昭 5 3 - 1 4 1 2 1 9 号明細書に記載された方

取り込み分析(ギリスち、J.Immusel.<u>120</u> 2027 (1978)) によって測定した。その結果、反応 剤のIL-2が5×10⁷ ユニット/呼蛋白質であったのに対し、反応後は、4×10⁷ ユニット/*明* 蛋白質と、ほぼ保たれていた。

反応被の TSK G 3 0 0 0 8 W (東洋 曹遠(特製) カラムを使用した HPLC による分子量分布、及び I L - 2 活性を第 1 図に示す。

反応液を更に、セファデックスG-75(ファルマシア社製)によるカラムクロマトグラフィーによって精製した。クロマトグラム及び各フラクションのIL-2活性を第2図に示した。37のピークが得られたが、このうち、ピークには、37の反応IL-2であることが判明した。他の27のピークについて、SDS-ポリアクリルアミドゲル電気体動による分子量、等電点結合ポリエチレングリコール数(結合 PEG 数)、比活性を調べた結果を第1級に記した。

		A	В	C(IL-2)
分子量		2 9.0 0 0	2 5,0 0 0	1 5,5 0 0
等電点		5. 5	6.5	7.8
結合 PEG 数	ケ/分子	2~3	1~2	o
此 括 性	U/mp	1×107	4×107	5×107

実施例 2

実施例 1 に配した活性化誘導体水溶液(40 mg/ms) 3 1 m g(0.3 2 5 m m o g)をR-IL-2のリン酸ナトリウム緩衝液(0.1 m、pH 7.2)溶液(2mg/ms) 1 m g(0.1 3 m m o g)に加土室温で1時間反応させた。活性保持率は9 5 %であった。反応液のTSK G 3000 SW(東洋普達(料製)カラムを使用した HPLC による分子量分布及び、IL-2活性を第 2 図に示した。

比較例1

R-IL-2のN-エテルモルホリン酢酸緩満液(0.1 a, pH 8.0) 啓液(2 9 / 16) 0.5 m (0.0 6 5 amo g) に、実施例 1 に記した活性化鋳導体 2.4 9 (0.6 5

得られた活性化ポリエテレングリコール水溶液 $(40m/nl) 20m8をR-IL-2のリン酸ナトリウム 緩衝液 <math>(0.1 \, \mu, pH.7.2)$ 溶液 (2m/nl) 100m8 に加え、室面で 1 時間反応された。GPC による分析から、 $7.2 \, \mu$ の 1L-2m が終されており、 修飾された 1L-2m 比活性は 3.8×1.0^7 ユニット/町 要白質であった。実施例 4

一群 4 匹で、且つ平均体重約3038の8D系維性ラットから成るA。Bの2群を設け、リコンピナントIL-2頭白(GIL-2)100μ号を含み且つ12.5 多のヒト血情アルグミンを併合する生食水200μ8をA群の各個体の、または突施例1で得られたポリエテレングリコール修飾IL-2 遊白100μ8を含み且つ0.1 M-食塩を併合する0.05 Mリン酸緩衝液(pH7.0)の200μ2を(IL-2 遊白換算で100μ8相当分を含む)B
排の各個体の、それぞれ尾静脈より注入した。
IL-2及び修飾IL-2を投与してから2.0,5.0,10,20,30,40,60分経過後、各個体質に照静脈より約0.5 ml 相当を経時的に採

4mol)を加え、宝風下 2 時間反応させた。反応液の TSK-G-3000 SW による分析パターンは第 4 図に示した。 このときの I L-2 活性は、反応前の 5 まであった。

実施例3

平均分子量 1 4.000のポリエチレングリコール 1 4 8 を 1 5 配の ジメチルホルム アミドに 9 0 でで溶解し、無水コハク酸 3 0 0 町を加えて、 1 0 0 で で 3 時間 反応させた。 反応液を 5 0 配の ジェチル エーテル中に加え、 生じた沈澱を濾過・洗浄する ことにより、 ジスクシェル化ポリエチレングリコ ール 1 3.9 3 8 を得た。

これを30 Mのシメテルホルムアミドに50 Cで溶解し、30 Cまで冷却してN-ヒドロキシコハク酸イミド286 M、ジンクロヘキシルカルポンイミド513 Mを加え30 Cで3時間提伴した。沈瀬を確別し、確放を150 Mのジェテルエーテル中に注ぎ生じた沈瀬を確遇・洗浄することにより、活性化されたポリエテレングリコール1343

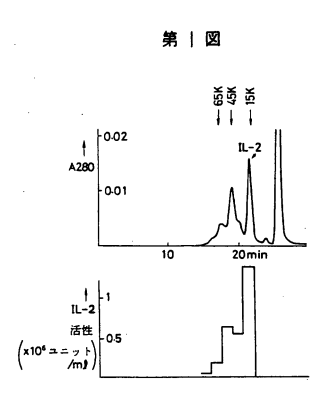
血し、常法にしたがって血液面分を採取してから この各血液試料中における I L - 2 量を市販の I L - 2 RIA キットを用いて測定した。その結果 GIL - 2 蛋白への PEG 修飾によりラット血中にお ける半減期は α // 相で 2.4 倍 , 月相で 2.2 倍相当 時間、それぞれ延長されていることが判った。 4.図面の信単な説明

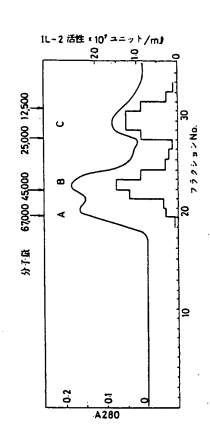
第1回は、修飾インターロイキン2の TSK - G 30008Wによる分析クロマトグラムである。 1 N づつ分面し、そのインターロイキン-2 活性を併記 した。

第2回は、修飾インターロイキン2のセファデックス G 75 8 Fを用いたゲル濾過による精製時のクロマトグラムである。各フラクションの I L - 2 活性を併記した。

第3図及び第4図は、それぞれ修飾インターロイキン2のTSK - G3000SWによる分析クロマトグラムである。

特許出題人 味 の 常 株 式 会 社





区 区

